

COLD-CURING COMPOSITION

Publication number: JP6322251

Publication date: 1994-11-22

Inventor: WATABE TAKASHI; HIGUCHI TOSHIHIKO;
YAMAMOTO HIROTSUGU; DOI TAKAO

Applicant: ASAHII GLASS CO LTD

Classification:

- International: C08K5/09; C08L71/02; C08L101/00; C08L101/10;
C08K5/00; C08L71/00; C08L101/00; (IPC1-7):
C08L71/02; C08K5/09; C08L101/10

- European:

Application number: JP19930132833 19930511

Priority number(s): JP19930132833 19930511

Report a data error here

Abstract of JP6322251

PURPOSE:To obtain a cold-curing compsn. with a low viscosity, a high elongation, and excellent strengths by mixing an org. polymer having a silicon-contg. group with a tin (II) carboxylate and an acidic and/or basic compd. **CONSTITUTION:**A cold-curing compsn. is prepd. by mixing 100 pts.wt. org. polymer of the formula (wherein R<1> is a residue of an org. polymer having a number-average mol.wt. of 5,000 or higher; R<2> is a 1-20C monovalent hydrocarbon group; X is a hydrolyzable group; a is 1-3; and n is an integer) having, on average, at least 0.3 silicon-contg. group per molecule, 0.001-10 pts.wt. tin (II) carboxylate, and 0.001-10 pts.wt. acidic and/or basic compd. R<1> in the formula is a residue of a polyoxyalkylene polymer having a ratio of the wt.-average to the number-average mol.wt. of 1.5 or lower and is pref. formed by polymerizing an alkylene oxide using a double metal cyanide complex as the catalyst. Pref. examples of the acidic and/or basic compd. are an org. amine compd. and an arom. sulfonic acid compd.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(10) 日本国特許庁 (J P)

(12) 公開特許公報 (A)

(11) 特許出願公開番号

特開平6-322251

(43) 公開日 平成6年(1994)11月22日

(51) Int. Cl. ⁴	識別記号	戸内登録番号	F I	技術表示箇所
C 0 8 L 71/02	L Q C			
C 0 8 K 5/06				
C 0 8 L 101/10	L T B			

審査請求 未請求 請求項の款 5 F D (全 5 頁)

(21) 出願番号	特願平5-132833	(71) 出願人	000000044 旭硝子株式会社 東京都千代田区丸の内2丁目1番2号
(22) 出願日	平成5年(1993)5月11日	(72) 発明者	渡部 敏 神奈川県横浜市神奈川区羽沢町1150番地 旭硝子株式会社中央研究所内
		(72) 発明者	堀口 俊彦 神奈川県横浜市神奈川区羽沢町1150番地 旭硝子株式会社中央研究所内
		(72) 発明者	山本 博嗣 神奈川県横浜市神奈川区羽沢町1150番地 旭硝子株式会社中央研究所内
		(74) 代理人	弁理士 泉名 義治 最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 塩基硬化性組成物

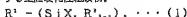
(57) 【要約】

【構成】亜鉛ヘキサシアノコバルテート触媒を用いて製造した数平均分子量18000 (M_n / M_w = 1.10) のポリオキシプロピレンジエーテルの末端水酸基をアリルエーテル基に変換しさらにメチルジメトキシシランを付加反応させて得た、1分子当たり平均1.6個の加水分解性ケイ素基を有する有機重合体にジエーテル複素ス及びラウリルアミンからなる触媒混合物を添加し、組成物を得た。

【効果】優れた伸びと強度特性と低い粘度を有する組成物が得られる。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 一分子が下記一般式(1)で表され、かつ全分子平均で一分子当たり0.3個以上のケイ素含有基を有する有機重合体(A)100重量部、2価のスズカルボン酸塩、2価の鉛カルボン酸塩およびビスマスカルボン酸塩から選ばれる少なくとも1のカルボン酸塩(B)0.001~10重量部ならびに酸性化合物および/または塩基性化合物(C)0.001~10重量部を含有する室温硬化性組成物。



(式中R¹は数平均分子量5000以上の有機重合体の残基、R²は炭素数1~20の置換もしくは非置換の1価の炭化水素基、Xは加水分解性基、aは1、2または3、nは整数。)

【請求項2】 上記一般式(1)中のR¹が、数平均分子量5000以下、重量平均分子量/数平均分子量(以下、M_w/M_n、とする)が1.5以下のポリオキシアルキレン重合体の残基である、請求項1の室温硬化性組成物。

【請求項3】 上記一般式(1)中のR¹が、複合金属シアン化物錯体を触媒として開始剤にアルキレンオキシドを重合させて得られるポリオキシアルキレン重合体の残基である、請求項2の室温硬化性組成物。

【請求項4】 アルキレンオキシドがエチレンオキシド、プロピレンオキシドおよびブチレンオキシドから選ばれ、少なくとも1種である、請求項3の室温硬化性組成物。

【請求項5】 酸性化合物および/または塩基性化合物(C)が有機アミン化合物である、請求項1の室温硬化性組成物。

【発明の詳細な説明】

【0001】

【産業上の利用分野】 本発明は湿分存在下で硬化する室温硬化性組成物に関する。

【0002】

【従来の技術】 従来、例えば変成シリコン系樹脂として知られるような、未添加加水分解性ケイ素基を有する各種の重合体を硬化して、シーリング材、接着剤等に使用する方法がよく知られており、工業的に有用な方法である。

【0003】

【発明が解決しようとする課題】 そのような未添加加水分解性ケイ素基を有する公知の重合体は、例えば特開昭45-36319号公報、特開昭46-17553号公報、特開昭61-18582号公報等に提案されている。

【0004】 また未添加加水分解性ケイ素基を有する重合体のうち、特に加水分解性ケイ素基として、アルコキシシリル基を有する化合物では、室温硬化性を付与するために、いわゆる硬化触媒を使用することが通常行われ

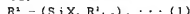
る。

【0005】 そのような硬化触媒としては、一般にカルボン酸の金属塩、酸性化合物または塩基性化合物等が知られているが、なかでも4価の有機スズ化合物または2価のスズのカルボン酸塩が一般的である。特に特開昭61-60867号公報に記載されている2価のスズカルボン酸塩と酸性化合物または塩基性化合物との配合は2液シーリング剤用の触媒として使用した場合、硬化物の圧縮永久歪性が著しく改善されることから非常に有効な方法である。

【0006】 しかしながら、2価のスズのカルボン酸塩と酸性化合物または塩基性化合物との組合せを触媒として使用し、前記の公知例に提案されている比較的短い分子量のポリエーテル化合物をジハロゲン化合物でつなぎあわせて高分子量化したのち加水分解性ケイ素基を導入する方法により製造された、加水分解性ケイ素基を有する重合体と、充填剤等からなる混合物を硬化させた場合、必要な可塑時間が得られるような触媒の使用量になると、深部硬化性すなわち硬化物全体の硬度の異相が顕くなる欠点があった。

【0007】

【課題を解決するための手段】 本発明はそのような欠点を解消しようとするものであり、すなわち一分子が下記一般式(1)で表され、かつ全分子平均で一分子当たり0.3個以上のケイ素含有基を有する有機重合体(A)100重量部、2価のスズカルボン酸塩、2価の鉛カルボン酸塩およびビスマスカルボン酸塩から選ばれる少なくとも1のカルボン酸塩(B)0.001~10重量部ならびに酸性化合物および/または塩基性化合物(C)0.001~10重量部を含有する室温硬化性組成物である。



(式中R¹は数平均分子量5000以上の有機重合体の残基、R²は炭素数1~20の置換もしくは非置換の1価の炭化水素基、Xは加水分解性基、aは1、2または3、nは整数。)

【0008】 上記一般式(1)中のR¹は、数平均分子量5000以上、M_w/M_nが1.5以下のポリオキシアルキレン重合体の残基であることが好ましい。

【0009】 数平均分子量5000以上、M_w/M_nが1.5以下のポリオキシアルキレン重合体は、特定の触媒、例えば複合金属シアン化物錯体やポリリン錯体などを用いて製造されるが、特に、複合金属シアン化物錯体を触媒として開始剤にアルキレンオキシドを重合させて得られるポリオキシアルキレン重合体が好ましい。該ポリオキシアルキレン重合体は、触媒の存在下少なくとも1つの水酸基を有するヒドロキシ化合物などの開始剤にアルキレンオキシドなどのモノエポキシドなどを反応させて製造する水酸基末端のものが好ましい。

【0010】 複合金属シアン化物錯体触媒などを使用し

【0023】具体的には本発明の2価のスズカルボン塩塩としては、オクチル酸スズ、ラウリル酸スズ、ステアリン酸スズのようなスズの脂肪族カルボン酸塩が挙げられる。2価の鉛カルボン酸塩としてはオクチル酸鉛、ラウリル酸鉛、ステアリン酸鉛のようなスズの脂肪族カル

ボン酸塩が挙げられる。ビスマスカルボン酸塩としてはオクチル酸ビスマス、ビスマスパーサレート(混合脂肪族塩)などのビスマスの脂肪族および/または環脂肪族カルボン酸が挙げられる。

【0024】本発明の酸性化合物としては有機酸または無機酸のような酸性化合物が使用できる。なかでも特に有機カルボン酸化合物および/または有機スルホン酸化合物が好ましく、具体的には酢酸、酢酸、プロピオン酸、カプロン酸、カプリル酸、オクチル酸、クロル酢酸、コハク酸、などの脂肪族モノおよびポリカルボン酸化合物、安息香酸などの芳香族カルボン酸化合物、パラトルエンスルホン酸などの芳香族スルホン酸化合物が好ましい。また無機酸としては塩酸、硝酸、硫酸などやケイ酸マグネシウム、ケイ酸アルミニウムなどの無機固体酸が挙げられる。

【0025】塩基性化合物としては、有機アミン化合物が好ましく、具体的にはオクチルアミン、ラウリルアミン、ステアリアルアミン、アニリンなどの脂肪族および芳香族モノアミン、エチレンジアミン、トリレンジアミン、トリエチレンジアミン、フェニレンジアミンなどの脂肪族および芳香族ポリアミン等が使用できる。酸性化合物および/または塩基性化合物(C)としては有機アミン化合物が好ましい。

【0026】酸化触媒の使用量としては、有機重合体(A)100重量部に対し、金属のカルボン酸塩(B)を0.001~10重量部、酸性化合物および/または塩基性化合物(C)を0.001~10重量部の範囲で使用するのが好ましく、特に、金属カルボン酸塩(B)0.05~3重量部、酸性化合物および/または塩基性化合物(C)が0.05~3重量部使用するのが好ましい。

【0027】本発明の組成物は、さらに公知の種々の充填剤、可塑剤、添加剤等を含むことができる。充填剤としては、公知の充填剤が使用でき、具体的には、フェムシリカ、珪藻土シリカ、無水ケイ酸、含水ケイ酸およびカーボンブラックのような充填剤、炭酸カルシウム、炭酸マグネシウム、ケイ酸土、焼成クレー、クレ、タルク、酸化チタン、ベントナイト、有機ベントナイト、酸化第二鉄、酸化亜鉛、活性亜鉛等、水添マン油およびシラスパルン等の充填剤、石綿、ガラス繊維およびフィラメントのような繊維状充填剤が使用できる。

【0028】可塑剤としては、公知の可塑剤が使用でき、具体的にはジブチルフタレート、ジブチルフタレート、ブチルベンジルフタレート等のフタル酸エステル類；アジピン酸ジオクチル、コハク酸イソデシル、セバシン酸ジブチル、オレイン酸ブチル等の脂肪族カルボン酸エステル；ペンタエリスリトールエステルなどのグリコールエステル類；リン酸トリオクチル、リン酸トリクレジル等のリン酸エステル類；エポキシ化大豆油、エポキシステアリン酸ベンジル等のエポキシ可塑剤；塩素化

パラフィン等が単独または2種以上の混合物で使用できる。

【0029】添加剤としては、フェノール樹脂、エポキシ樹脂等の接着付与剤、顔料、各種の老化防止剤、紫外線吸収剤等が使用できる。

【0030】本発明の室温硬化性樹脂組成物は、特に弾性シーラント用、接着剤用としてより使用できる。

【0031】

【実施例】以下に本発明を実施例により具体的に説明するが、本発明はこれら実施例のみに限定されるものではない。

【0032】【参考例1】特開平3-72527号公報に記載の方法により、分子量1000のジエチレングリコールプロピレノキシド付加物を開始剤として亜鉛ヘキサノコバルテート触媒にてプロピレノキシドの重合を行い、数平均分子量19000 ($M_w/M_n = 1.10$)のポリオキシプロピレノアルコールを得、末端水酸基をアリールエーテル基に変換しさらに塩化白金酸を触媒としてメチルジメトキシシランを付加反応させ、1分子当たり平均1.8個の加水分解性ケイ素基を有する有機重合体(P1)を得た。

【0033】【参考例2】特開平3-72527号公報に記載の方法により、分子量100のグリセリンプロピレノキシド付加物を開始剤として亜鉛ヘキサノコバルテート触媒にてプロピレノキシドの重合を行い、数平均分子量15000 ($M_w/M_n = 1.10$)のポリオキシプロピレノアルコールを得、末端水酸基をアリールエーテル基に変換しさらに塩化白金酸を触媒としてメチルジメトキシシランを付加反応させ、1分子当たり平均1.4個の加水分解性ケイ素基を有する有機重合体(P2)を得た。

【0034】【参考例3】参考例1と同様を得た、数平均分子量10000 ($M_w/M_n = 1.10$)のポリオキシプロピレノアルコールの末端水酸基をアリールエーテル基に変換しさらに塩化白金酸を触媒としてメチルジメトキシシランを付加反応させ、1分子当たり平均1.2個の加水分解性ケイ素基を有する有機重合体(P3)を得た。

【0035】【参考例4】特開平3-72527号公報に記載の方法により、ベンタエリスリトールを開始剤として亜鉛ヘキサノコバルテート触媒にてプロピレノキシドの重合を行い、数平均分子量18000 ($M_w/M_n = 1.10$)のポリオキシプロピレノアルコールを得、末端水酸基をアリールエーテル基に変換しさらに塩化白金酸を触媒としてメチルジメトキシシランを付加反応させ、1分子当たり平均2.8個の加水分解性ケイ素基を有する有機重合体(P4)を得た。

【0036】【参考例5】特開平61-49332号公報に記載の方法に基づき数平均分子量4000のポリオキシプロピレノアルコールをプロモクロロメタンに反応させ

せ、さらに末端水酸基をアクリクロリドと反応させて、末端アクリレート基としたのち、さらに塩化白金酸を触媒としてメチルジメトキシシランを付加反応させ、有機重合体(P5)を得た。この有機重合体のポリオキシプロピレンピレンジオール換算の数平均分子量は11000 (M_n 、 $M_w = 1.7$)であった。

【0037】[参考例8] ジオクチル酸スズ100重量部に対し、ラウリルアミン30重量部を加えて良く混合し、触媒混合物(C)を得た。

【0038】[実施例および比較例] 参考例1〜5で合成した重合体(P1〜P5)100重量部に触媒混合物(C)を1重量部加え、25℃、60%湿度条件下、7日間養生した後、50℃、60%湿度条件下、7日間養生して50%モジュラス(M_{10}) (kg/cm^2)、破断時強度 (kg/cm^2)、破断時伸び(%)、重合体*

*粘度(25℃、BH型粘度計による)(cps)を測定した。表1にまとめる。

【0039】また重合体(P1〜P5)100重量部に対し、炭酸カルシウム180重量部、酸化チタン20重量部、ジブチルタレート80重量部、水添ヒンナ5重量部、フェノール系酸化防止剤1重量部を加え混練した後、参考例6で得られた触媒混合物(C)を23℃恒温室で指触タックワリタイムが4時間になるように必要量(重量部、表1に示す)を加し、よく混合し、それらを常温下に放置し、1日後、2日後、3日後および7日後の硬化物の硬度の測定を行った。ただしサンプル厚きは1cm、高分子計器硬度計C2型、23℃で測定した。結果を表1に示す。

【0040】

【表1】

使用重合体	P1	P2	P3	P4	P5
M_n	1.1	1.3	1.3	1.3	1.1
破断時強度	4.6	4.4	4.7	4.4	4.2
破断時伸び	360	300	360	300	310
重合体粘度	16000	10000	8000	10000	14000
硬化物硬度					
1日後	2.7	2.9	2.8	2.9	1.5
2日後	2.9	3.1	3.0	3.1	1.9
3日後	3.0	3.2	3.2	3.3	2.3
7日後	3.0	3.2	3.2	3.3	2.9
触媒添加量	3	3	2.8	2.8	3.5

【0041】

【発明の効果】本発明の複合金属シアン化物結晶触媒を使用して、開始剤にアルキレンオキドを重合して得られたポリオキシアルキレン重合体を本質的に主鎖に有する加水分解性ケイ素含有有機重合体を硬化成分とする※

※室温硬化性組成物は、従来知られている比較的低数平均分子量の重合体を顕延長して製造する重合体に比較して、優れた伸びと強度物性と低い粘度を有するという効果を有する。

フロントページの続き

(72)発明者 土居 幸夫

神奈川県横浜市神奈川区羽沢町1150番地

旭硝子株式会社中央研究所内